

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE 21.08.03

REC'D 10 OCT 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2002年 8月23日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-244160

[ST. 10/C]:

[JP2002-244160]

出 願 人
Applicant(s):

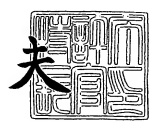
三井化学株式会社 大日本塗料株式会社 宇部興産株式会社 宇部興産機械株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 9月25日

今井康



Best Available Copy

【書類名】

特許願

【整理番号】

P0001314

【提出日】

平成14年 8月23日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

千葉県袖ヶ浦市長浦580-30 三井住友ポリオレフ

ィン株式会社内

【氏名】

美濃田

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県袖ヶ浦市長浦580-30 三井住友ポリオレフ

ィン株式会社内

【氏名】

松田裕一

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県袖ヶ浦市長浦580-30 三井住友ポリオレフ

ィン株式会社内

【氏名】

依 田 鏧

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県小牧市三ツ渕西の門878 大日本塗料株式会社

内

【氏名】

大田 賢治

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県小牧市三ツ渕西の門878 大日本塗料株式会社

内

【氏名】

米 持 建 司

【発明者】

【住所又は居所】 山口県宇部市大字小串字沖の山1980番地 宇部興産

株式会社内

【氏名】

荒 井 俊 夫

# 【発明者】

【住所又は居所】 山口県宇部市大字小串字沖の山1980番地 宇部興産

機械株式会社内

【氏名】

岡 原 悦 雄

【特許出願人】

【識別番号】

000005887

【氏名又は名称】

三井化学株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

000003322

【氏名又は名称】 大日本塗料株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

000000206

【氏名又は名称】 宇部興産株式会社

【特許出願人】

【識別番号】 300041192

【氏名又は名称】 宇部興産機械株式会社

【代理人】

【識別番号】

100081994

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴 木

俊一郎

【選任した代理人】

【識別番号】

100103218

【弁理士】

【氏名又は名称】 牧 村

浩 次

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 014535

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

ページ: 3/E

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

9710873

【プルーフの要否】

要



明細書

【発明の名称】 金型内被覆成形体およびその製造方法

## 【特許請求の範囲】

### 【請求項1】

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)からなる成形物の表面が、金型 内被覆用途料組成物(B)で被覆された成形体であって、

該水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を構成するポリプロピレン樹 脂とゴムと任意に添加される該ポリプロピレン樹脂および該ゴム以外の高分子化 合物との総水酸基価が1~40 (KOHmg/g) であり、

該水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)におけるゴム成分含有量が、 樹脂成分およびゴム成分の合計含有量を100質量%とした場合に、15~80 質量%であり、

該金型内被覆用塗料組成物(B)が、

少なくとも2個の(メタ)アクリレート基を有するオリゴマー10~70質量 %と、該オリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマー90~30質量% とからなるビヒクル成分(a)100質量部に対して、

塩素含有率が2~40質量%である(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィ ン(b) 5~35質量部、

有機過酸化物重合開始剤(c)0.5~5質量部、および ポリイソシアネート化合物 (d) 2~20質量部 を含有していることを特徴とする金型内被覆成形体。

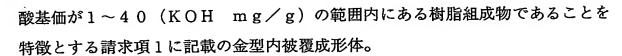
## 【請求項2】

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)が、

プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンラ ンダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリプロピレン20~95質量 %と、

ゴム5~80質量%(ポリプロピレンおよびゴムの合計は100質量%である ) と

からなり、前記ポリプロピレンおよびゴムの少なくとも1種が水酸基を有し、水



### 【請求項3】

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)が、

プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリプロピレン20~95質量%と、

ゴム  $5 \sim 80$  質量% (ポリプロピレンおよびゴムの合計は100 質量%である) と、

前記ポリプロピレンおよびゴムの合計 100質量%に対してポリプロピレンおよびゴム以外の高分子化合物 1~60質量%と

からなり、前記ポリプロピレン、ゴムおよび高分子化合物の少なくとも1種が水酸基を有し、水酸基価が $1\sim40$ (KOH mg/g)の範囲内にある樹脂組成物であることを特徴とする請求項1に記載の金型内被覆成形体。

# 【請求項4】

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)が、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物であることを特徴とする請求項1に記載の金型内被覆成形体。

# 【請求項5】

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中のゴムがエチレン・ $\alpha$ -オレフィン共重合体であることを特徴とする請求項 $1\sim 4$  のいずれかに記載の金型内被覆成形体。

# 【請求項6】

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) が無機充填材を含有していることを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載の金型内被覆成形体。

# 【請求項7】

請求項1~6に記載の水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) 中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、請求項1に記載の金型内被覆用塗料組成物 (B) が硬化する温度以上に金型温度を保持した固定金型と移動金型とからなる

金型を所定の型締め圧にて保持した状態で、金型キャビティ内に該樹脂組成物 (A) の溶融物を射出し、所定時間保圧をかけて該溶融物を該塗料組成物 (B) の流動圧力に耐えうる程度に冷却固化させた後、金型をわずかに開いて、得られた成形物と金型キャビティ面との間に空間を形成させ、該空間内に該塗料組成物 (B) を注入し、再度型締め圧を上げて型締めを行なった状態で保持し、該塗料組成物 (B) が硬化した後に成形体を取り出すことを特徴とする金型内被覆成形体の製造方法。

## 【請求項8】

請求項1~6に記載の水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、請求項1に記載の金型内被覆用塗料組成物(B)が硬化する温度以上に金型温度を保持した固定金型と移動金型とからなる金型を所定の一次型締め圧にて保持した状態で、金型キャビティ内に該樹脂組成物(A)の溶融物を射出し、射出中または射出完了後に型締め力を二次型締め力まで上げ、所定時間保持して該溶融物を該塗料組成物(B)の流動圧力に耐えうる程度に冷却固化させた後、金型をわずかに開いて、得られた成形物と金型キャビティ面との間に空間を形成させ、該空間内に該塗料組成物(B)を注入し、再度型締め圧を上げて型締めを行なった状態で保持し、該塗料組成物(B)が硬化した後に成形体を取り出すことを特徴とする金型内被覆成形体の製造方法。

### 【請求項9】

請求項1~6に記載の水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、請求項1に記載の金型内被覆用塗料組成物(B)が硬化する温度以上に金型温度を保持した固定金型と移動金型とからなる金型を所定量開いた状態で、金型キャビティ内に該樹脂組成物(A)の溶融物を射出し、射出中または射出完了後に型締め力を所定型締め力まで上げ、所定時間保持して該溶融物を該塗料組成物(B)の流動圧力に耐えうる程度に冷却固化させた後、次いで金型をわずかに開いて、得られた成形物と金型キャビティ面との間に空間を形成させ、該空間内に該塗料組成物(B)を注入し、再度型締め圧を上げて型締めを行なった状態で保持し、該塗料組成物(B)が硬化した後に成形体を取り出すことを特徴とする金型内被覆成形体の製造方法。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

# 【発明の技術分野】

本発明は、金型内被覆成形体およびその製造方法に関し、さらに詳しくは、熱可塑性樹脂材料を射出成形法、射出圧縮成形法あるいは射出プレス成形法等により金型内で成形し、得られた成形物の表面と金型キャビティ面との間に金型内被覆用塗料を注入し、この塗料を金型内で硬化させて樹脂成形物の表面に塗料が密着した一体成形品を製造する、いわゆる金型内被覆成形方法(インモールドコーティング方法)により得られる金型内被覆成形体、およびその製造方法に関する

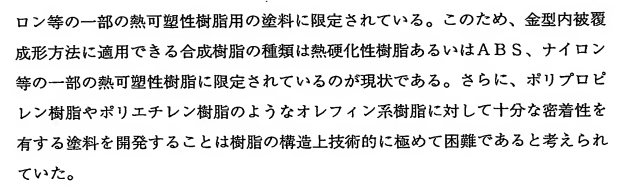
### [0002]

# 【発明の技術的背景】

自動車、家電、建材等に使用される樹脂成形品に装飾性等の付加価値を付けたり、あるいは耐候性を高めて製品の長寿命化を計ることを目的として、成形品の表面に塗装を施すことは従来から広く行われている。このような塗装方法としては、スプレー塗装法が一般的であるが、近年環境問題に強い関心が寄せられる中、各種工場からの有害有機物質の大気放出が厳しく制限される傾向にあることや、従業員の健康保護を重視する観点からスプレー塗装に代わる技術の開発が急務となっている。こうした中、金型内で成形した樹脂成型品の表面と金型のキャビティ面との間に塗料を注入した後、塗料を金型内で硬化させて樹脂成形品表面に塗膜が密着した一体成形品を製造する金型内被覆成形方法(インモールドコーティング。以下「IMC」という。)が注目を集めている。このIMCは、表面に塗膜を密着させることによる成形品表面の品質向上ばかりでなく、塗装工程の短縮化によるコストダウンにも大きく寄与すると期待されている。

# [0003]

熱可塑性樹脂の金型内被覆成形に用いられる塗料は、熱硬化性樹脂用の塗料よりも低温で硬化する硬化特性が求められること等の理由から、塗膜の外観、密着性等を兼ね備えた塗料の開発が一般に難しく、金型内被覆成形方法に用いられる塗料として既に開発されているのは、熱硬化性樹脂用、およびABS樹脂、ナイ



# [0004]

また、ポリプロピレン樹脂やポリエチレン樹脂のようなオレフィン系樹脂は樹脂の構造上一般的なスプレー塗装においても塗料は密着困難なので、プライマー等の中間層を樹脂表面に塗布した後、塗布したプライマー表面に塗料を塗布する方法を採っている。よって、IMCのような一液塗布の金型内被覆成形方法で十分な塗膜密着性を有するポリプロピレン系樹脂組成物を開発するのは技術的に極めて困難であると考えられていた。

### [0005]

そのためポリオレフィン系樹脂に金型内被覆成形方法を実施するために、特開2001-170964号公報に記載されているように、ポリオレフィン系樹脂表面に、塗料との密着性の良好な表皮材を貼り合わせ成形を行ない、表皮材表面と金型キャビティ面との間に塗料を注入してポリオレフィン系樹脂表面に表皮材を介して塗膜が一体的に形成された成形品を得る方法が開示されている。

#### [0006]

このような状況下で、本発明者らは、鋭意研究した結果、(メタ)アクリレート基を有するオリゴマーと、そのオリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマーとからなるビヒクル成分に、塩素を特定量含有するアクリル変性塩素化ポリオレフィン、有機過酸化物、ポリイソシアネートを特定割合で含有させた金型内被覆用塗料、および特定の水酸基価を有し、かつ、ゴム成分を特定量含有させた水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物を使用することにより、ポリオレフィン系樹脂であるポリプロピレン系樹脂組成物の成形物表面に上記被覆用塗料が密着力の良好な状態で一体的に形成された金型内被覆成形体を得ることができることを見出し、本発明を完成した。



### 【発明の目的】

本発明は、上述した従来技術の問題点に鑑みてなされたものであり、ポリオレフィン系樹脂であるポリプロピレン系樹脂組成物の成形物表面に金型内被覆用塗料が密着力の良好な状態で一体的に形成された金型内被覆成形体およびその金型内被覆成形体の製造方法を提供することを目的としている。

[0008]

### 【発明の概要】

本発明に係る金型内被覆成形体は、

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) からなる成形物の表面が、金型 内被覆用途料組成物 (B) で被覆された成形体であって、

該水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を構成するポリプロピレン樹脂とゴムと任意に添加される該ポリプロピレン樹脂および該ゴム以外の高分子化合物との総水酸基価が $1\sim40$ (KOHmg/g)であり、

該水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)におけるゴム成分含有量が、 樹脂成分およびゴム成分の合計含有量を100質量%とした場合に、15~80 質量%であり、

該金型内被覆用塗料組成物(B)が、

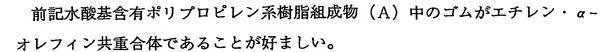
少なくとも2個の(メタ)アクリレート基を有するオリゴマー10~70質量%と、該オリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマー90~30質量%とからなるビヒクル成分(a)100質量部に対して、

塩素含有率が2~40質量%である(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b)5~35質量部、

有機過酸化物重合開始剤(c)0.5~5質量部、およびポリイソシアネート化合物(d)2~20質量部を含有していることを特徴としている。

[0009]

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)としては、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分を含有しているポリプロピレン系樹脂組成物が好ましい。



前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) は、無機充填材を含有していてもよい。

### [0010]

本発明に係る金型内被覆成形体の第1の製造方法は、

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、前記金型内被覆用塗料組成物(B)が硬化する温度以上に金型温度を保持した固定金型と移動金型とからなる金型を所定の型締め圧にて保持した状態で、金型キャビティ内に該樹脂組成物(A)の溶融物を射出し、所定時間保圧をかけて該溶融物を該塗料組成物(B)の流動圧力に耐えうる程度に冷却固化させた後、金型をわずかに開いて、得られた成形物と金型キャビティ面との間に空間を形成させ、該空間内に該塗料組成物(B)を注入し、再度型締め圧を上げて型締めを行なった状態で保持し、該塗料組成物(B)が硬化した後に成形体を取り出すことを特徴としている。

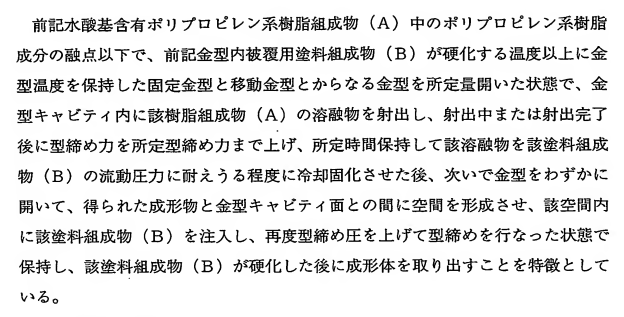
### [0011]

本発明に係る金型内被覆成形体の第2の製造方法は、

前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、前記金型内被覆用塗料組成物(B)が硬化する温度以上に金型温度を保持した固定金型と移動金型とからなる金型を所定の一次型締め圧にて保持した状態で、金型キャビティ内に該樹脂組成物(A)の溶融物を射出し、射出中または射出完了後に型締め力を二次型締め力まで上げ、所定時間保持して該溶融物を該塗料組成物(B)の流動圧力に耐えうる程度に冷却固化させた後、金型をわずかに開いて、得られた成形物と金型キャビティ面との間に空間を形成させ、該空間内に該塗料組成物(B)を注入し、再度型締め圧を上げて型締めを行なった状態で保持し、該塗料組成物(B)が硬化した後に成形体を取り出すことを特徴としている。

### [0012]

本発明に係る金型内被覆成形体の第3の製造方法は、



### [0013]

### 【発明の具体的説明】

以下、本発明に係る金型内被覆成形体およびその製造方法について具体的に説明する。

本発明に係る金型内被覆成形体は、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) からなる成形物と、その表面に形成された金型内被覆用塗料組成物 (B) の被膜とからなっている。

# [0014]

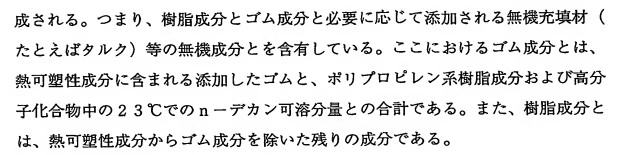
まず、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)について説明する。

### ・ 水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A)

本発明で用いられる水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)は、ポリプロピレン系樹脂成分、ゴム、および必要に応じて添加される高分子化合物、無機充填材、着色顔料等の各種添加剤から構成される組成物であって、前記ポリプロピレン系樹脂成分、ゴムおよび高分子化合物の少なくとも一つの成分が水酸基を有している。

### [0015]

すなわち、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)は、ポリプロピレン 系樹脂成分と、ゴムと、必要に応じて添加される高分子化合物の熱可塑性成分と 、必要に応じて添加される無機充填材(たとえばタルク)等の無機成分とから構



# [0016]

ポリプロピレン系樹脂成分としては、プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマー、プロピレンランダムコポリマー、これらを水酸基を含む化合物等で変性した成分、および水酸基含有プロピレンホモポリマー、水酸基含有プロピレンブロックコポリマー、水酸基含有プロピレンランダムコポリマーが挙げられる。また、ゴムとしては、エチレン・α-オレフィン共重合体、スチレン系ゴム等の熱可塑性ゴムが挙げられる。添加する高分子化合物としては、ポリエチレン等の熱可塑性の高分子化合物や水酸基を含む化合物で変性した熱可塑性の高分子化合物等が挙げられる。

# [0017]

本発明で用いられる水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)は、ポリプロピレン系樹脂成分およびゴム、さらに必要に応じて添加される高分子化合物、無機充填材、着色顔料等の各種添加剤から構成される組成物であって、前記ポリプロピレン系樹脂成分、ゴムおよび高分子化合物の少なくとも1つの成分が水酸基を有しており、ポリプロピレン系樹脂成分、ゴムおよび必要に応じて添加された高分子化合物熱可塑性成分の合計量を100質量%とした場合のゴム成分含有量が15~80質量%である。

# [0018]

ポリプロピレン系樹脂成分としては、公知の方法で重合することができるポリプロピレンを用いることができ、プロピレン単独重合体でもよく、またプロピレンから誘導される構成単位とプロピレンを除く炭素数  $2\sim1$  2 0  $\alpha$  - オレフィンから誘導される構成単位とを含むブロックコポリマーまたはランダムコポリマーであってもよい。

# [0019]

プロピレンを除く炭素数  $2 \sim 1$  2 0  $\alpha$  - オレフィンとしては公知のものを用いることができ、たとえばエチレン、ブテンー 1、ペンテンー 1、ヘキセンー 1、ヘプテンー 1、オクテンー 1、ノネンー 1、デセンー 1、4 - メチルペンテンー 1、4 - メチルヘキセンー 1、4 - ジメチルペンテン等の鎖状  $\alpha$  - オレフィン、シクロペンテン、シクロヘキセン等の環状  $\alpha$  - オレフィンなどを挙げることができる。これらの  $\alpha$  - オレフィンは、一種類または二種類以上を適宜組み合わせて用いることができる。

## [0020]

プロピレンランダムコポリマーにおけるコモノマー含有量は $0.5\sim20$ モル%、好ましくは $1\sim15$ モル%、さらに好ましくは $1\sim10$ モル%である。またプロピレンブロックコポリマーにおけるコモノマー含有量は $0.5\sim50$ モル%、好ましくは $1\sim40$ モル%、さらに好ましくは $5\sim30$ モル%である。

ここで、ゴムとは、常温でゴム弾性を有するものであり、ゴム成分含有量は添加したゴムと、ポリプロピレン系樹脂成分および高分子化合物中の23℃でのnーデカン可溶分量との合計である。

# [0021]

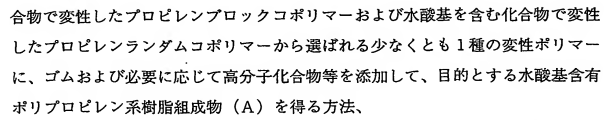
高分子化合物とは、ポリプロピレン系樹脂成分に添加したゴム以外に添加した 高分子化合物を示す。

ポリプロピレン系樹脂成分、ゴムおよび高分子化合物は、水酸基を除くアミン 基、ケトン基、カルボキシル基、グリシジル基、シアノ基などの極性基を有する ものを用いることもできる。

### [0022]

このような水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) を得る方法としては、たとえば、

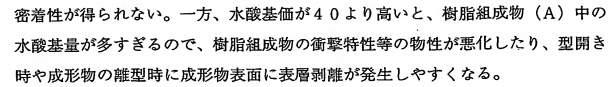
- (1) プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリマーに、ゴムおよび必要に応じて高分子化合物等を添加した後、水酸基を含む化合物で変性して、目的とする水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法、
  - (2) 水酸基を含む化合物で変性したプロピレンホモポリマー、水酸基を含む化



- (3) プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリマーに、水酸基を含む化合物で変性したポリプロピレン系樹脂成分および/または水酸基を含むポリプロピレン系樹脂成分と、ゴムおよび必要に応じて高分子化合物等とを添加して、目的とする水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法、
- (4) プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリマーに、ゴム、水酸基を含む高分子化合物等を添加して、目的とする水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法、
- (5) プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリマーに、水酸基を含む化合物で変性したゴムおよび/または水酸基を含むゴムと、必要に応じて高分子化合物等とを添加して、目的とする水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法などが挙げられる。これらの方法は、単独だけでなく併用してもよい。

### [0023]

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を構成するポリプロピレン樹脂とゴムと任意に添加される該ポリプロピレン樹脂および該ゴム以外の高分子化合物との水酸基の総量は、水酸基価で1~40(KOH mg/g)、好ましくは2~30(KOH mg/g)、さらに好ましくは2~20(KOH mg/g)の範囲内にある。水酸基価が1(KOH mg/g)より低いと、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中の水酸基量が少ないので、この樹脂組成物(A)からなる成形物表面に対する金型内被覆用塗料組成物(B)の濡れ性が悪化し、塗料組成物(B)中のイソシアネート基と樹脂組成物(A)中の水酸基との反応により生ずるウレタン結合量が減少するので塗料組成物(B)との十分な



### [0024]

上記水酸基価は、試料1gを中和するのに必要な水酸化カリウム(Mw=56)の量(mg)で表わす。

本発明に用いられる水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法としては、たとえば、ポリプロピレン系樹脂成分としてプロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリマーに、ゴムおよび必要に応じて各種高分子化合物等を添加し、これらの成分と水酸基含有エチレン性不飽和化合物とを、有機過酸化物の存在下に押出機内で反応させて水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法などが挙げられる。

# [0025]

この水酸基含有エチレン性不飽和化合物は、1分子内にエチレン性不飽和結合 と1以上の水酸基とを併せ持つ化合物である。

このような水酸基含有エチレン性不飽和化合物としては、具体的には、2ーヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、3ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシー3ーフェノキシプロピル (メタ) アクリレート、3ークロロー2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、グリセリンモノ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールモノ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパン (メタ) アクリレート、デトラメチロールエタンモノ (メタ) アクリレート、ブタンジオールモノ (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコールモノ (メタ) アクリレート、2ー (6ーヒドロキシヘキサノイルオキシ) エチルアクリレートなどの (メタ) アクリル酸エステルなどが挙げられる。なお、「 (メタ) アクリ」は、「アクリ」および/または「メタクリ」を意味する。

# [0026]

また、上記水酸基含有エチレン性不飽和化合物として、さらに、10ーウンデ

センー1ーオール、1ーオクテンー3ーオール、2ーメタノールノルポルネン、ヒドロキシスチレン、ヒドロキシエチルビニルエーテル、ヒドロキシブチルビニルエーテル、Nーメチロールアクリルアミド、2ー(メタ)アクリロイルオキシエチルアシッドホスフェート、グリセリンモノアリルエーテル、アリルアルコール、アリロキシエタノール、2ープテンー1,4ージオール、グリセリンモノアルコールなどを使用することもできる。

### [0027]

これらの水酸基含有エチレン性不飽和化合物の中では、2ーヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレートが好ましい。水酸基含有エチレン性不飽和化合物は、1種単独で使用することもできるし、また2種以上組み合わせて使用することができる。

上記有機過酸化物としては、具体的には、1, 1-i之ス(t-iブチルペルオキシ)-3, 3, 5-iリメチルシクロヘキサン、1, 1-iビス(t-iブチルペルオキシ) シクロヘキサン、2, 2-iビス(t-iブチルペルオキシ) オクタン、n-iブチルー4, 4-iビスー(t-iブチルペルオキシ) バラレート、2, 2-iビス(t-iブチルペルオキシ) ブタン等のペルオキシケタール類;

y-t-ブチルペルオキシド、ジクミルペルオキシド、t-ブチルクミルペルオキシド、 $\alpha$ ,  $\alpha$ '-ビス(t-ブチルペルオキシ)へキサン、2,5-ジメチル-2,5-ビス(t-ブチルペルオキシ)へキサン、2,5-ジメチル-2,5-ビス(t-ブチルペルオキシ)へキシン-3等のジアルキルペルオキシド類;

アセチルペルオキシド、イソブチルオキシド、オクタノイルペルオキシド、デカノイルペルオキシド、ラウロイルペルオキシド、3,5,5ートリメチルヘキサノイルペルオキシド、ベンゾイルペルオキシド、2,5ージクロロベンゾイルペルオキシド、mートリオイルペルオキシド等のジアシルペルオキシド類;

t-ブチルオキシアセテート、t-ブチルペルオキシイソブチレート、t-ブチルペルオキシー2-エチルヘキサノエート、t-ブチルペルオキシラウリレート、t-ブチルペルオキシベンゾエート、ジーt-ブチルペルオキシイソフタレート、2, 5-ジメチル-2, 5-ビス (ベンゾイルペルオキシ) ヘキサン、t

一ブチルペルオキシマレイックアシッド、tーブチルペルオキシイソプロピルカーボネート、クミルペルオキシオクテート等のペルオキシエステル類;

ジ(2-エチルヘキシル)ペルオキシジカーボネート、ジ(3-メチルー3-メトキシブチル)ペルオキシジカーボネート等のペルオキシジカーボネート類; tープチルハイドロペルオキシド、クメンハイドロペルオキシド、ジイソプロ ピルベンゼンハイドロペルオキシド、2,5-ジメチルヘキサン-2,5-ジハイドロペルオキシド、1,1,3,3-テトラメチルブチルハイドロペルオキシド等のハイドロペルオキシド類などが挙げられ、この他、通常工業的に使用されている有機過酸化物であれば、特に制限無く使用することができる。これら有機

2, 5 ービス (t ーブチルペルオキシ) ヘキサン、t ーブチルペルオキシー2 ー エチルヘキサエート、ジクミルペルオキシドなどが好ましい。

過酸化物のなかでは、t-ブチルペルオキシベンゾエート、2,5-ジメチルー

# [0028]

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法としては、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分の添加がある。添加するポリプロピレン系樹脂成分に水酸基を導入する方法としては、たとえば、このポリプロピレン系樹脂成分とヒドロキシメチルメタクリレート等の水酸基含有エチレン性不飽和化合物とを、有機過酸化物の存在下に押出機内で反応させる方法などが挙げられる。

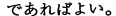
### [0029]

水酸基を導入するポリプロピレン系樹脂成分としては、プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマー、プロピレンランダムコポリマーがあるが、中でもプロピレンホモポリマーが好ましい。

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法としては、水酸基含有ゴムの添加がある。添加するゴムに水酸基を導入する方法としては、たとえばこのゴムと水酸基含有エチレン性不飽和化合物とを、有機過酸化物の存在下の押出機内で反応させる方法などが挙げられる。

### [0030]

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) を得る方法として添加される水酸基含有高分子化合物は、水酸基を導入することができる熱可塑性高分子化合物



添加する高分子化合物に水酸基を導入する方法としては、たとえば、この高分子化合物と水酸基含有エチレン性不飽和化合物とを、有機過酸化物の存在下に押出機内で反応させる方法などが挙げられる。

### [0031]

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)は、ポリプロピレン系であるので、添加する水酸基含有組成物としては、水酸基含有ゴムや水酸基含有高分子化合物より、ヒドロキシメチルメタクリレート等の水酸基を含有する化合物で変性した水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分の方が相溶性がよいので好ましい。

また、水酸基含有ゴム、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分、水酸基含有高 分子化合物の水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中で分散性よく混合 できるように相溶性を上げる相溶化剤を添加してもよい。

### [0032]

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)におけるゴム成分含有量とは、添加したゴム量と、ポリプロピレン系樹脂成分、高分子化合物の23℃でのn-デカン可溶分量との合計量であり、ポリプロピレン系樹脂成分、ゴムおよび必要に応じて添加された高分子化合物の熱可塑性成分の合計含有量を100質量%とした場合に、15~80質量%、好ましくは15~70質量%、さらに好ましくは20~60質量%である。すなわち、樹脂組成物(A)における樹脂成分の合計含有量は、20~85質量%、好ましくは30~85質量%、さらに好ましくは40~80質量%である。

### [0033]

ゴム成分含有量が上記範囲内にある水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) を用いると、塗料組成物 (B) と良好な密着性を有する一体成形品を得ることができる。

たとえば、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)が、プロピレンホモポリマー、添加したゴムおよびプロピレンホモポリマーを変性した水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分および無機充填材から構成されている場合には、ゴム成分の量は、添加したゴムの量に対応し、ゴム成分含有量は、無機充填材を除いた

熱可塑性成分の量(プロピレンホモポリマー、添加したゴムおよび水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分の合計量)を100質量%とした場合の含有量として表わされる。

### [0034]

また、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)が、プロピレンブロックコポリマー、添加したゴムおよびプロピレンホモポリマーを変性した水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分および無機充填材から構成されている場合には、ゴム成分の量は、添加したゴムと、プロピレンブロックコポリマー中のエチレン・プロピレン共重合体との合計量になり、ゴム成分含有量は、無機充填材を除いた熱可塑性成分の量(プロピレンブロックコポリマー、添加したゴム、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂成分の合計量)を100質量%とした場合の合計量として表わされる。

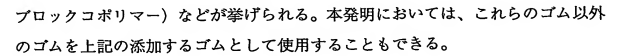
## [0035]

プロピレンブロックコポリマー中のエチレン・プロピレン共重合体の量は、室温でのn-デカン可溶分量(質量%)で表わされる。

この室温(23℃)でのデカン可溶分量は、次のようにして測定される。すなわち、撹拌装置付1リットルのフラスコに、ポリマー試料3g、2,6-ジ-tert-ブチル-4-メチルフェノール20mg、n-デカン500mlを入れ、145℃の油浴上で加熱溶解させる。ポリマー試料が溶解した後、約8時間かけて室温まで冷却し、続いて23℃の水浴上で8時間保持する。析出したポリマーと、溶解ポリマーを含むn-デカン溶液とをG-4(またはG-2)のグラスフィルターで濾過分離する。このようにして得られた溶液を10mmHg、150℃の条件で加熱してn-デカン溶液に溶解していたポリマーを定量になるまで乾燥し、その質量を23℃デカン可溶分量とし、プロピレンブロックポリマーの23℃デカン可溶分量は、ポリマー試料の質量に対する百分率として算出する。

# [0036]

上記の添加するゴムとしては、たとえば、エチレン・ブテン共重合体、エチレン・オクテン共重合体、エチレン・プロピレン共重合体等のエチレン・α-オレフィン共重合体、さらにはSEBS(スチレン-エチレン・プチレン-スチレン



## [0037]

上記のようなゴムを添加すると、金型内被覆用塗料組成物(B)に含まれている塩素化ポリオレフィン成分が、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)の成型品表面に配向したゴムに一部浸透し膨潤し結合すると考えられるので、塗料組成物(B)と樹脂組成物(A)との密着力が強くなる。

添加するゴムのムーニ粘度ML(1+4)(100°C)は、好ましくは $5\sim60$ 、さらに好ましくは $10\sim45$ の範囲内にあることが望ましい。ゴムのムーニー粘度が5より低いと、型開時や成形物の離型時に成形物表面に表層剥離が発生しやすくなる。また、ゴムのムーニー粘度が60より高いと、樹脂組成物(A)を射出成形しても成形物表層部のゴムが配向偏平化しなくなるために成形物と金型内被覆用塗料組成物(B)との密着性が悪化する。

### [0038]

水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) からなる成形物の剛性を向上させるために、必要に応じて、無機充填材を本発明の目的を損なわない範囲で添加することができる。

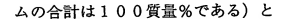
無機充填材としては、具体的には、タルク、炭酸カルシウムなどが挙げられる。無機充填材は、樹脂組成物(A)100質量%に対して、通常0.1~60質量%の割合で用いられる。

### [0039]

また、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) に、耐熱安定剤、耐候安定剤、その他金型内被覆用塗料組成物 (B) の硬化を阻害しない各種添加剤や着色顔料等を目的に応じて添加することができる。

本発明で用いられる水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)としては、 プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリプロピレン20~95質量%、好ましくは25~90質量%と、

ゴム5~80質量%、好ましくは10~75質量%(ポリプロピレンおよびゴ



からなり、前記ポリプロピレンおよびゴムの少なくとも1種が水酸基を有し、水酸基価が1~40 (KOH mg/g) の範囲内にある樹脂組成物、あるいは

プロピレンホモポリマー、プロピレンブロックコポリマーおよびプロピレンランダムコポリマーから選ばれる少なくとも1種のポリプロピレン20~95質量%、好ましくは25~90質量%と、

ゴム  $5 \sim 80$  質量%、好ましくは  $10 \sim 75$  質量%(ポリプロピレンおよびゴムの合計は 100 質量%である)と、

前記ポリプロピレンおよびゴムの合計 100 質量%に対してポリプロピレンおよびゴム以外の高分子化合物  $1\sim60$  質量%、好ましくは  $1\sim50$  質量%とからなり、前記ポリプロピレン、ゴムおよび高分子化合物の少なくとも 1 種が水酸基を有し、水酸基価が  $1\sim40$  (KOH mg/g)の範囲内にある樹脂組成物が好ましく用いられる。

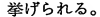
# [0040]

また、これらの樹脂組成物に、必用に応じて、ポリプロピレンおよびゴムの合計 100 質量%に対して、無機充填剤を $1\sim60$  質量%、好ましくは $1\sim50$  質量%の量で添加することができるし、また顔料を $1\sim10$  質量%の量で添加することができる。

上記ゴムとしては、たとえばエチレン・ブテン共重合体、エチレン・オクテン 共重合体、エチレン・プロピレン共重合体等のエチレン・α- オレフィン共重合 体、さらにはSEBS(スチレンーエチレン・ブチレンースチレンプロックコポリマー)などが挙げられる。中でも、価格が安価な面からエチレン・α- オレフィン共重合体が好ましい。このゴムは、必ずしも前記のゴム成分と全く同じものを意味するものではない。たとえばプロピレンブロックコポリマー等のポリプロピレン系樹脂成分中の23℃でのnーデカン可溶分、および高分子化合物中の23℃でのnーデカン可溶分は、ここにおける「ゴム」には含まれない。

# [0041]

上記のポリプロピレンおよびゴム以外の高分子化合物としては、たとえばポリエチレン、ポリブテン等のポリプロピレン以外のα-オレフィン共重合体などが



上記顔料としては、たとえばカーボンブラック、鉄黒、チタンホワイトなどが 挙げられるが、金型内被覆塗料組成物(B)の硬化を阻害しない着色顔料を目的 に応じて添加することができる。

### [0042]

好ましく用いられる水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)の中でも、たとえばプロピレンブロックコポリマー45~65質量%と、水酸基含有プロピレンホモポリマー(プロピレンホモポリマーの水酸基変性物)20~40質量%と、ゴム15~35質量%と、タルク10~30質量%(ただし、プロピレンブロックコポリマーと水酸基含有プロピレンホモポリマーとゴムとの合計は100質量%とする。)とからなる樹脂組成物が特に好ましく用いられる。この樹脂組成物は、前記した水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を得る方法として挙げた(3)の方法によって製造することができる。

### [0043]

次に、本発明で用いられる金型内被覆用塗料組成物(B)について説明する。

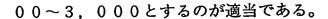
#### 金型内被覆用塗料組成物(B)

本発明で用いられる金型内被覆用塗料組成物(B)は、少なくとも2個の(メタ)アクリレート基を有するオリゴマーと、該オリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマーとからなるビヒクル成分(a)、(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b)、有機過酸化物重合開始剤(c)およびポリイソシアネート化合物(d)を含有している。

### [0044]

### 「ビヒクル成分(a)〕

本発明で用いられるビヒクル成分 (a) の少なくとも 2 個の (メタ) アクリレート基を有するオリゴマーとしては、具体的には、ウレタン (メタ) アクリレート、ポリエステル (メタ) アクリレート、エポキシ (メタ) アクリレート、ポリエーテル (メタ) アクリレート、シリコン (メタ) アクリレートのオリゴマー等を挙げることができる。これらのオリゴマーの重量平均分子量 (Mw) は、それぞれの種類により変動し得るが、一般に500~5,000、好ましくは1,0



### [0045]

上記 (メタ) アクリレート基を有するオリゴマーは、 (メタ) アクリレート基を、1分子中に、少なくとも2個、好ましくは2~4個有することが適当である

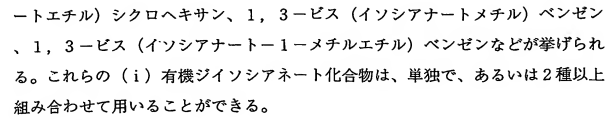
ウレタン (メタ) アクリレートオリゴマーは、たとえば、(i) 有機ジイソシアネート化合物と、(ii) 有機ポリオール化合物と、(iii) ヒドロキシアルキル(メタ) アクリレートとを、NCO/OH比が、たとえば0.8~1.0、好ましくは0.9~1.0となるような存在比で混合し、通常の方法により製造することができる。水酸基が過剰に存在する場合や、ヒドロキシアルキル(メタ) アクリレートを多量に使用することにより、水酸基を多く有するオリゴマーが得られる。

### [0046]

具体的には、まず、(i)有機ジイソシアネート化合物と、(ii)有機ポリオール化合物等とを、たとえばジブチル錫ジラウレートなどのウレタン化触媒の存在下で反応させて、イソシアネート末端ポリウレタンプレポリマーを得る。次いで、ほとんどの遊離イソシアネート基が反応するまで、(iii)ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートを反応させることにより、上記ウレタン(メタ)アクリレートのオリゴマーを製造することができる。なお、(ii)有機ポリオール化合物と、(iii)ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートとの割合は、(iii)成分11年ルに対し、たとえば(ii)成分は0.2~0.5年ル程度が適当である。

### [0047]

上記(i) 有機ジイソシアネート化合物としては、具体的には、1, 2ージイソシアナトエタン、1, 2ージイソシアナトプロパン、1, 3ージイソシアナトプロパン、ヘキサメチレンジイソシアネート、リシンジイソシアネート、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、ビス(4ーイソシアナートシクロヘキシル)メタン、メチルシクロヘキサンー2, 4ージイソシアネート、メチルシクロヘキサンー2, 6ージイソシアネート、1, 3ービス(イソシアナートメチル)シクロヘキサン、1, 3ービス(イソシアナ



# [0048]

上記(ii) 有機ポリオール化合物としては、有機ジオール化合物が好ましい。 有機ジオール化合物としては、具体的には、アルキルジオールや、ポリエーテルジオール、ポリエステルジオール等を挙げることができる。

アルキルジオールとしては、たとえばエチレングリコールや、1, 3-プロパンジオール、プロピレングリコール、1, 4-ブタンジオール、2, 3-ブタンジオール、1, 5-ペンタンジオール、1, 6-ヘキサンジオール、1, 7-ヘプタンジオール、1, 8-オクタンジオール、1, 9-ノナンジオール、1, 4-シクロヘキサンジオール等を代表的なものとして挙げることができる。

### [0049]

上記ポリエーテルジオールは、たとえば既知の方法により、アルデヒド、アルキレンオキサイド、グリコール等の重合により合成することができる。たとえばホルムアルデヒド、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、テトラメチレンオキサイド等を適当な条件下でアルキルジオールに付加重合させることによって、ポリエーテルジオールを得ることができる。

### [0050]

上記ポリエステルジオールとしては、たとえば、飽和ジカルボン酸および/またはそれらの酸無水物と、過剰のアルキルジオールとを反応させて得られるエステル化反応生成物を用いることができる。また、アルキルジオールに、ヒドロキシカルボン酸、ヒドロキシカルボン酸の分子内エステルであるラクトン、およびヒドロキシカルボン酸の分子間エステルであるラクチドからなる群から選ばれる少なくとも1種類の化合物を重合させて得られるエステル化反応生成物を用いることもできる。

### [0051]

以上に挙げた(ii) 有機ポリオール化合物は、単独で、あるいは2種以上組み

合わせて用いることができる。

上記(iii) ヒドロキシアルキル (メタ) アクリレートとしては、具体的には、 2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、4-ヒドロキシブチル (メタ) アクリレートなどを挙げることが できる。

### [0052]

本発明で用いられるオリゴマーとしてのポリエステル(メタ)アクリレートは、たとえば水酸基を末端に有するポリエステルポリオールと、不飽和カルボン酸との反応によって製造することができる。

このようなポリエステルポリオールは、代表的には、飽和もしくは不飽和のジカルボン酸またはその酸無水物と、過剰量のアルキレンジオールとをエステル化 反応させることによって製造することができる。

### [0 0.5 3]

上記ジカルボン酸としては、たとえばシュウ酸、コハク酸、アジピン酸、フマル酸、マレイン酸等が代表的なものとして挙げられる。

また、上記アルキレンジオールとしては、たとえばエチレングリコール、プロピレングリコール、ブタンジオール、ペンタンジオール等が代表的なものとして挙げることができる。

### [0054]

本発明で用いられるオリゴマーとしてのエポキシ(メタ)アクリレートオリゴマーは、たとえばエポキシ化合物と、不飽和カルボン酸とを、エポキシ基1当量当たり、カルボキシル基当量が、たとえば0.5~1.5となるような割合で用い、通常のエポキシ基への酸の開環付加反応によって製造させたものである。

エポキシ化合物としては、たとえばビスフェノールA型エポキシ、フェノール 性ノボラック型エポキシ等を挙げることができる。

### [0055]

不飽和カルボン酸としては、たとえばアクリル酸、メタクリル酸等を代表的な ものとして挙げることができる。

本発明で用いられるオリゴマーとしてのポリエーテル(メタ)アクリレートは

、たとえばポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等のポリエーテルポリオールと、前記の不飽和カルボン酸との反応によって製造することができる。

### [0056]

本発明で用いられるオリゴマーとしてのシリコン(メタ)アクリレートオリゴマーは、たとえばアルコール性シロキサン化合物のヒドロキシル基と(メタ)アクリル酸とのエステル反応によって製造させたオリゴマーである。シリコン(メタ)アクリレートオリゴマーは、特に離型性、スベリ性に優れている。

前記(メタ)アクリレート基を有するオリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマーとしては、具体的には、スチレン、ビニルトルエン、メチル(メタ)アクリレート、2ーエチルヘキシル(メタ)アクリレート、シクロヘキシル(メタ)アクリレート、テトラヒドロフルフリル(メタ)アクリレート、2ーヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、2ーヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、Nービニルー2ーピロリドン、エチレングリコールジ(メタ)アクリレート、トリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、トリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、トリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、1,6ーヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート等を代表的なものとして挙げることができる。

# [0057]

これらのエチレン性不飽和モノマーは、単独で、または2種以上組み合わせて 用いることができる。

少なくとも2個の(メタ)アクリレート基を有するオリゴマーと該オリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマーとは、質量比〔オリゴマー/モノマー〕で10/90~70/30、好ましくは20/80~60/40の割合で使用することが適当である。この質量比が10/90よりも低いと、金型内被覆用塗料組成物(B)の粘度が低くなり過ぎたり、金型内流動時の被覆用塗料組成物(B)中に気泡が取り込まれたりするため、好ましくない。一方、この質量比が70/30よりも高いと、金型内被覆用塗料組成物(B)の粘度が著しく高くなり金型内での流動性が劣るため、好ましくない。

## [0058]

# [(メタ) アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b)]

本発明で用いられる (メタ) アクリル変性塩素化ポリオレフィン (b) は、たとえば (メタ) アクリルモノマーを、過酸化物の存在下で、塩素化ポリオレフィンにグラフト重合させて得られる。

(メタ) アクリルモノマーとしては、具体的には、(メタ) アクリル酸、(メタ) アクリル酸メチル、(メタ) アクリル酸エチル、(メタ) アクリル酸 n ーブチル、(メタ) アクリル酸 2 ーエチルヘキシルなどが挙げられる。

### [0059]

また、(メタ) アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b) は、水酸基含有(メタ) アクリルモノマーを、過酸化物存在下で、塩素化ポリオレフィンにグラフト重合させて得られる、水酸基含有(メタ) アクリル変性塩素化ポリオレフィンであってもよい。

ここで使用される水酸基含有 (メタ) アクリルモノマーとしては、たとえば2 ーヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシブチル (メタ) アクリレートなどが挙げられる。

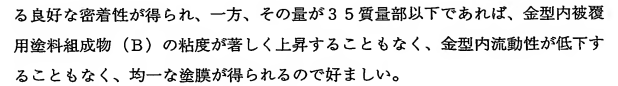
### [0060]

このような(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b)は、1種単独で使用することができるし、また2種以上を組み合わて用いることができる。

本発明で用いられる(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b)の塩素 含有率は、2~40質量%、好ましくは2~30質量%、さらに好ましくは3~20質量%である。この塩素含有率が2質量%以上であれば、ビヒクル成分(a)との相溶性が低下することなく、良好な貯蔵安定性を有する金型内被覆用塗料組成物(B)が得られ、平滑な塗膜が得られる。一方、塩素含有率が40質量%以下であれば、樹脂組成物(A)からなる成形物との良好な密着性が得られる。

### [0061]

(メタ) アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b) は、ビヒクル成分(a) 1 00質量部に対して、 $5\sim35$ 質量部、好ましくは $7\sim30$ 質量部、さらに好ましくは $7\sim20$ 質量部の量で使用することが適当である。(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン(b)の配合量が、5質量部以上であれば、成形体に対す



### [0062]

# 「有機過酸化物重合開始剤 (c)]

本発明で用いられる有機過酸化物重合開始剤(c)は、フリーラジカルを発生するものであって、金型内で被覆用塗料組成物(B)が成形物表面を覆い、金型表面あるいは成形樹脂の熱によって有機過酸化物重合開始剤(c)が熱分解し、活性なラジカルを発生し、被覆用塗料組成物(B)をラジカル重合反応させ、硬化させるものである。

### [0063]

有機過酸化物としては、成形サイクルの点からは分解速度の早いものが望ましいが、逆にこのようなものは安定性が悪い。

有機過酸化物重合開始剤(c)としては、1分間半減期温度が150℃以下の有機過酸化物が好ましい。このような有機過酸化物の代表的なものとしては、たとえばラウロイルパーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、tーアミルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート、tーブチルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート、ビス(4-tーブチルシクロヘキシル)パーオキシカーボネート、tーヘキシルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート等が好適である。ここで、1分間半減期温度とは、有機過酸化物の濃度が、1分間で初期の半分に減ずる温度をいう。

### [0064]

有機過酸化物重合開始剤(c)の配合量は、ビヒクル成分(a)100質量部に対して、0.5~5質量部、好ましくは0.7~4質量部、さらに好ましくは1~3質量部であることが適当である。有機過酸化物重合開始剤(c)の配合量が0.5質量部以上であれば、長時間を要することなく十分に硬化反応が進行する。一方、有機過酸化物重合開始剤(c)の配合量が5質量部以下であれば、金型内で急激な反応を開始することもなく、樹脂組成物(A)からなる成形物との良好な密着性を達成しうる。

[0065].

# [ポリイソシアネート化合物 (d)]

本発明で用いられるポリイソシアネート化合物(d)は、従来から塗料用途に 用いられているポリイソシアネート化合物であれば、特に制限されることなく、 たとえば芳香族ポリイソシアネート、脂肪族ポリイソシアネート、脂環式ポリイ ソシアネート等の各種ポリイソシアネートを使用することができる。

### [0066]

このようなポリイソシアネートとしては、たとえば、トルエンジイソシアネート (TDI) や、4,4 'ージフェニルメタンジイソシアネート (MDI) 、キシレンジイソシアネート (XDI) 等の芳香族ポリイソシアネート;へキサメチレンジイソシアネート (HMDI)、リシンジイソシアネート (LDI)、2ーイソシアネートエチルー2,6ージイソシアネートカプロエート (LTI)等の脂肪族ポリイソシアネート;イソホロンジイソシアネート (IPDI)、水素化キシレンジイソシアネート (H6XDI)等の脂環式ポリイソシアネートなどが好適に挙げられる。これらのポリイソシアネート化合物 (d) は、単独で、または2種以上組み合わせて用いることができる。

# [0067]

また、ポリインシアネートは、プレポリマーとしてのビュレット型や、アダクター型、インシアヌレート型等の形態で使用してもよい。耐候性の点からは、脂肪族系ポリインシアネートを使用することが好ましい。

ポリイソシアネート化合物 (d) の配合量は、ビヒクル成分 (a) 100質量 部に対して、 $2\sim20$ 質量部、好ましくは $2\sim15$ 質量部、さらに好ましくは2.  $5\sim10$ 質量部であることが適当である。ポリイソシアネート化合物 (d) の配合量が2質量部以上であれば、樹脂組成物 (A) からなる成形物との良好な密着性が得られる。一方、この配合量が20質量部以下であれば、艶引け等のない良好な外観を有する成形体が得られる。

[0068]

### [その他の成分]

本発明で用いられる塗料組成物(B)に、必要に応じて、更に離型剤を、本発



離型剤としては、具体的には、ステアリン酸、ステアリン酸亜鉛、大豆油レシチン、シリコーン油、脂肪酸エステル、脂肪酸アルコール二塩基酸エステル類などを挙げることができる。

### [0069]

離型剤の配合量は、ビヒクル成分(a) 100質量部に対して、たとえば0. 1~3質量部であることが適当である。この範囲内において離型効果が発揮される。

また、本発明で用いられる塗料組成物(B)には、更に必要に応じて、顔料として従来からプラスチック用、塗料用として通常使用されている各種着色顔料、体質顔料等を、本発明の目的を損なわない範囲で配合することができる。

### [0070]

着色顔料としては、具体的には、二酸化チタン、チタンエロー、ハンザエロー、モリブデートオレンジ、ベンジジンオレンジ、キナクリドンレッド、フタロシアニングリーン、コバルトブルー、群青、カーボンブラック、酸化鉄などが挙げられる。また、顔料は、粉末状あるいはフレーク状の酸化鉄、ニッケル、アルミニウム、グラファイト、酸化チタン等で処理した雲母などの鱗片状顔料であってもよい。

### [0071]

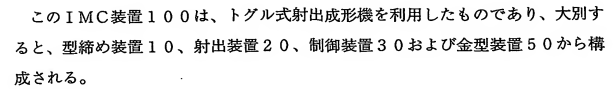
体質顔料としては、具体的には、炭酸カルシウムや、タルク、硫酸バリウム、 水酸化アルミニウム、クレーなどが挙げられる。

本発明で用いられる塗料組成物(B)に、さらに必要に応じて、酸化防止剤、 紫外線吸収剤、硬化促進剤、顔料分散剤、消泡剤等の各種添加剤を、本発明の目 的を損なわない範囲で配合することができる。

次に、本発明に係る金型内被覆成形体の製造方法を図1を用いて説明する。

### [0072]

図1は、本発明に係る金型内被覆成形体の製造方法で用いられる金型内被覆成形装置(以下「IMC装置」と記す。)の全体構成を示した説明図である。



### [0073]

型締め装置10は、金型装置50を取付ける固定盤11および可動盤12を備えており、タイロッド14に案内されて、かつ型締め駆動用油圧シリンダ(以下、「型締めシリンダ」という。)13により前後進される可動盤12が固定盤11に対して進退することで、金型装置50を開閉するように構成されている。

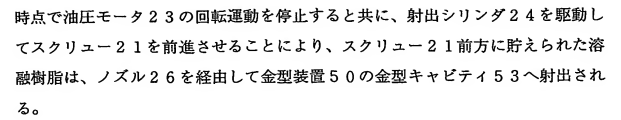
この型内被覆成形を実施するには、特開2001-38783号公報に述べられているように、トグル式型締め機構を有した射出成形機が有効である。その理由は、可動金型52と固定金型51が大きく開いているときには、型締めシリンダ13を比較的低い油圧で駆動させつつ大きなストローク量を得ることができ、逆に金型が閉じる直前では、型締めシリンダの大きなストローク量でも金型の動きは僅かであるという、トグルの倍力特性を持っているため、金型を速く動作させることと、金型の微少な開きを精度よく行なうことが両立できるからである。また、トグル式型締め機構においては、型開閉を行なうアクチュエータと型締め力を発生させるアクチュエータが同じ型締めシリンダ13であるため、型開き状態から所定の型締め状態への移行が素早く行なえる。この素早い動作が、塗料を注入した後の再型締めに有効なのである。

#### [0074]

射出装置20には、スパイラル状のフライトを有するスクリュー21が円筒状のバレル22の内周面に沿って、油圧モータ23により回転駆動され、且つ、前後進が自在にできるように配設されている。スクリュー21の回転に伴って、ホッパ25内に供給された樹脂ペレットはスクリュー21の前方に送られ、この間にバレル22の外周面に取付けられているヒータ(図示せず。)による加熱を受けると共に、スクリュー21の回転による混練作業を受けることにより樹脂ペレットが溶融する構成となっている。

### [0.075]

スクリュー21の前方へ送られた溶融樹脂の量が、予め設定された量に達した



### [0076]

金型装置 50 には、固定盤 11 に取付けられる固定金型 51 と可動盤 12 に取付けられる可動金型 52 が備えられており、可動金型 52 には被覆剤を金型キャビティ 53 内に注入する被覆剤注入機 55 が配設されている。

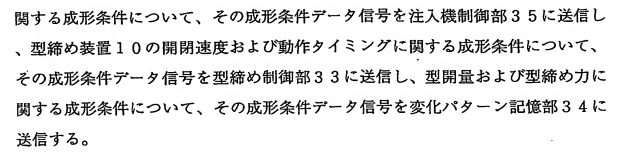
次に、制御装置30の構成について説明する。図1に示すように、制御装置30には、型締め装置10の動作と射出装置20の動作を連動させ、制御装置30のシステム全体を総括して制御する成形装置制御部31と、射出装置20の動作を制御する射出制御部38とが備えられている。これら両制御部31、38は通常の射出成形機における制御部と同様の制御性能を有している。

### [0077]

一方、本発明のIMC装置100固有の制御機能を有する制御部として、型締め条件設定部32から成形条件データ信号(成形条件の変化パターンを指す。以下同様。)を受けて被覆剤注入機55の動作を制御する注入機制御部35と、型締め条件設定部32および後述の変化パターン記憶部34から送信される成形条件データ信号を受けて、ストロークセンサ16の測定信号をフィードバックしながら型締め用サーボバルブ15を制御する型締め制御部33と、型締め条件設定部32から送られる金型51、52の型開量(以下、「型開量」という)および金型51、52の型締め力(以下「型締め力」という。)の成形条件データ信号に換算して型締め制御部33に送る変化パターン記憶部34とが備えられている

### [0078]

ここで、型締め条件設定部32において、型締め装置10の開閉速度、動作タイミング、型開量、型締め力、被覆剤注入機55の注入量、注入速度、注入タイミングおよび注入圧力の各成形条件が設定される。そして、型締め条件設定部32は、被覆剤注入機55の注入量、注入速度、注入タイミングおよび注入圧力に



## [0079]

なお、変化パターン記憶部34には、制御に先立って予め型締めシリンダ13 のストロークと型開量との相関関係、および型締めシリンダ13のストロークと 型締め力との相関関係を記憶させている。変化パターン記憶部34は、型締め条 件設定部32から送信された前記成形条件データ信号を、前記記憶させた相関関 係に基づいて、型締めシリンダ13のストロークに換算して、型締め制御部33 に送信する。

## [0080]

ところで、変化パターン記憶部34には、制御に先立って予め型締めシリンダ 13のストロークと型開量との相関関係および型締めシリンダ13のストローク と型締め力との相関関係を記憶させておくことが必要である。

このため、金型装置 5 0 を固定盤 1 1 および可動盤 1 2 に取付けた後、通常の 射出成形と同様の手順により、金型装置 5 0 の金型厚さ(ダイハイト)に応じた ダイハイト調整および型締め力調整を完了した状態において、金型装置 5 0 を開 閉しながら、ストロークセンサ 1 6、型開量センサ 1 7、および型締め力センサ 1 8 のそれぞれの検出信号を変化パターン記憶部 3 4 で連続的に受けることによ って、型締めシリンダ 1 3 のストロークと型開量との相関関係および型締めシリ ンダ 1 3 のストロークと型締め力との相関関係を演算して記憶する。

#### [0081]

続いて、上述の通りに構成された制御装置30を有するIMC装置100を用いて、金型内被覆成形を行なう場合のIMC装置100の動作内容について説明する。

まず、本発明に係る金型内被覆成形体の第1の製造方法を図1を用いて説明する。



# 金型内被覆成形体の第1の製造方法

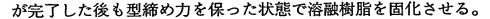
型締め制御部33から発信される制御信号と、型締め用サーボバルプ15によ りフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された型閉 じ速度パターンに従って、型締めシリンダ13により、可動金型52を型開き限 位置から前進させて固定金型51に接触させる。引き続き、型締め制御部33か ら発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を 行ないながら、型締め条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ信 号(型締め力の変化パターン)に従って、型締めシリンダ13により可動金型5 2を更に前進させてタイロッド14を伸ばし所定の型締め力を金型装置50に作 用させる。このとき、可動金型52と固定金型51は前記水酸基含有ポリプロピ レン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、被覆剤と して前記金型内被覆用途料組成物(B)が注入された後、塗料組成物(B)が金 型内で硬化するように適当な温度に保たれている。なお、本発明に適用できる金 型装置は、後述する被覆剤注入の際において、金型をわずかに開いた状態として も、その割面から塗料が漏れ出さない構造とする必要がある。ここで説明する金 型装置50は、割面をシェアエッジ構造とすることによって、金型をわずかに開 いても割面から塗料が漏れ出さない構造とした。

# [0083]

このような型締め装置10動作中の所定の動作タイミングにおいて、射出制御部から発信される制御信号により、射出用サーボバルブ27の開度を制御しながら射出シリンダ24によりスクリュー21を前進させると、スクリュー21の前方に貯えられている溶融樹脂(前記樹脂組成物(A))は、ノズル26を経由して金型キャビティ53内に射出されて樹脂成形物が形成される。なお、型締め装置10の動作と射出装置20の動作が連動するように、成形装置制御部31によって相互の動作タイミング信号を授受するようになっている。

### [0084]

金型内に射出された溶融樹脂には、一般の射出成形で行なわれるように一定時間保圧力をかけ、その間に固化収縮した量の樹脂を追加流入する。そして、保圧



金型内の樹脂がある程度固化し、その表面が塗料組成物(B)の注入圧力に耐えられようになると、次に型締めシリンダ13により可動金型52を後退させ、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15により、フィードバック制御しながら型締め条件設定部32に設定された型開量を与えて、樹脂成形物の表面と金型キャビティ53面との間に隙間を設けた後、型締め条件設定部32に設定された被覆剤注入機55の注入量、注入速度、注入タイミング、注入圧力に従って、注入機制御部35から発信される制御信号により被覆剤注入機55を駆動して、被覆剤である塗料組成物(B)を金型キャビティ53内に注入する。

### [0085]

続いて、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御しながら、型締めシリンダ13によって可動金型52を再度前進させ、型締め条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ通りの型締め力を発生させる。こうして、注入された塗料組成物(B)を樹脂成形物の全表面に行き渡らせると共に、被覆膜の外観および密着強度にとって最適な圧力条件を与えることが可能となる。

### [0086]

そして、金型温度が塗料組成物(B)の硬化の進行する温度に保たれているため、塗料組成物(B)は、設定された型締め力で保持されている状態で硬化する。このとき、塗料組成物(B)は金型表面に押し付けられた状態のままで硬化するため、塗料組成物(B)の塗膜表面には金型の表面状態が正確に転写されることになる。

## [0087]

その後、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された動作タイミングと型開き速度パターンに従って、型締めシリンダ13により可動金型52を所定の型開き位置まで後退させ、塗料組成物(B)で被覆された成形体を金型装置50から取り出す。こうして1サイクルが完了する。



なお、金型内被覆用塗料組成物 (B) が硬化する温度は、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物 (A) 中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下であることが好ましく、さらに樹脂組成物 (A) 中のポリプロピレン系樹脂成分の融点より20℃以下であることが好ましく、更には樹脂組成物 (A) 中のポリプロピレン系樹脂成分の融点より30℃以下であることが好ましい。樹脂組成物 (A) 中に2種以上のポリプロピレン系樹脂成分が含まれている場合には、上記のポリプロピレン系樹脂成分の融点は、最も融点の高いポリプロピレン系樹脂成分の融点を基準とする。

#### [0089]

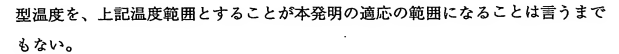
ここで、ポリプロピレン系樹脂成分の融点の測定方法としては、たとえば、ポリプロピレン系樹脂成分のペレットを230  $\mathbb{C}$  にて10 分アニーリングした後、示差走査型熱量計(DSC)を用いて、30  $\mathbb{C}$  まで 10  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  分の速度で降温した後 10  $\mathbb{C}$   $\mathbb$ 

### [0090]

成形の際の金型温度は、金型内において、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)を金型内被覆用塗料組成物(B)の流動に耐えられる程度まで冷却でき、金型内被覆用塗料組成物(B)を硬化することができる範囲に設定しておくことが好ましく、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下、好ましくは融点より5℃以下、さらに好ましくは融点より10℃以下で、金型内被覆用塗料組成物(B)の硬化温度以上、好ましくは硬化温度より5℃以上、さらに好ましくは硬化温度より10℃以上であることが好ましい。

#### [0091]

なお、本発明で言うところの金型温度は、金型の設定温度を意味しているが、 金型の設定温度と金型キャビティ部分近傍の金型温度に大きな隔たりがある場合 は、それを勘案することが好ましいことは勿論であって、水酸基含有ポリプロピ レン系樹脂組成物(A)を金型内に射出する直前の金型キャビティ部分近傍の金



#### [0092]

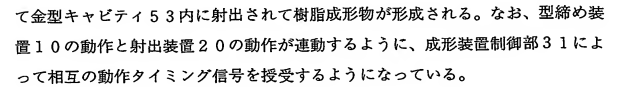
次に、本発明に係る金型内被覆成形体の第2の製造方法について図1を用いて 説明する。

金型内被覆成形体の第2の製造方法(射出圧縮成形方法を利用した金型内被覆形成方法)

型締め制御部33から発信される制御信号と、型締め用サーボバルブ15によ **りフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された型閉** じ速度パターンに従って、型締めシリンダ13により、可動金型52を型開き限 位置から前進させて固定金型51に接触させる。引き続き、型締め制御部33か ら発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を 行ないながら、型締め条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ信 号(型締め力の変化パターン)に従って、型締めシリンダ13により可動金型5 2を更に前進させてタイロッド14を伸ばし第一の型締め力を金型装置50に作 用させる。前記第一の型締め力(一次型締め圧と称することもある)は、後述す る樹脂組成物(A)の射出充填工程を勘案し、樹脂組成物(A)の射出充填圧力 によって、射出充填工程時に金型装置50の割面がわずかに開く状態の型締め力 で設定する。このとき、可動金型52と固定金型51は、前記水酸基含有ポリプ ロピレン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、被覆 剤として前記塗料組成物(B)が注入された後、塗料組成物(B)が金型内で硬 化するように適当な温度に保たれている。なお、ここで説明する金型装置50は 、割面をシェアエッジ構造とすることによって、樹脂充填時および被覆剤注入時 に、金型をわずかに開いても割面から塗料が漏れ出さない構造とした。

### [0093]

このような型締め装置10動作中の所定の動作タイミングにおいて、射出制御部から発信される制御信号により、射出用サーボバルブ27の開度を制御しながら射出シリンダ24によりスクリュー21を前進させると、スクリュー21の前方に貯えられている溶融樹脂(前記樹脂組成物(A))は、ノズル26を経由し



#### [0094]

射出圧縮成形方法を利用した第2の製造方法では、金型内に溶融樹脂が射出されている間、または溶融樹脂が射出完了した後で、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ信号(型締め力の変化パターン)に従って、型締めシリンダ13により可動金型52を更に前進させてタイロッド14をさらに伸ばして型締め力を第二の型締め力に上げる

#### [0095]

射出圧縮方法を使う利点としては、第一の型締め力では射出圧力に抗するに十分でないため、溶融樹脂が射出された際に若干金型が開くことによって樹脂の流動圧力が低下すること、型内のガスがキャビティ53外に抜けやすいことなどから、成形物に残る残留応力が通常の射出成形よりも少ない。そして、射出中または射出完了後に第二の型締め力を与えることで、ヒケなどの成形物の表面状態は通常の射出成形品と同等の表面状態が得られる。その後は、第二の型締め力を保った状態で溶融樹脂を固化させる。

#### [0096]

金型内の樹脂がある程度固化し、その表面が塗料組成物(B)の注入圧力に耐えられようになると、次に型締めシリンダ13により可動金型52を後退させ、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15により、フィードバック制御しながら型締め条件設定部32に設定された型開量を与えて、樹脂成形物の表面と金型キャビティ53面との間に隙間を設けた後、型締め条件設定部32に設定された被覆剤注入機55の注入量、注入速度、注入タイミング、注入圧力に従って、注入機制御部35から発信される制御信号により被覆剤注入機55を駆動して、被覆剤である塗料組成物(B)を金型キャビティ53内に注入する。

#### [0097]

続いて、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御しながら、型締めシリンダ13によって可動金型52を再度前進させ、型締め条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ通りの型締め力を発生させる。こうして、注入された塗料組成物(B)を樹脂成形物の全表面に行き渡らせると共に、被覆膜の外観および密着強度にとって最適な圧力条件を与えることが可能となる。

#### [0098]

そして、金型温度が塗料組成物(B)の硬化の進行する温度に保たれているため、塗料組成物(B)は設定された型締め力で保持されている状態で硬化する。このとき、塗料組成物(B)は金型表面に押し付けられた状態のままで硬化するため、塗料組成物(B)の塗膜表面には金型の表面状態が正確に転写されることになる。

### [0099]

その後、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された動作タイミングと型開き速度パターンに従って、型締めシリンダ13により可動金型52を所定の型開き位置まで後退させ、塗料組成物(B)で被覆された成形体を金型装置50から取り出す。こうして1サイクルが完了する。

#### [0100]

射出圧縮成形方法を利用した第2の製造方法は、前述したように、成形物に残る残留応力を小さくすることができるので、成形後に成形物が変形しにくいといった作用効果を有しており、型内被覆成形体は、成形後わずかにでも変形すると、表面外観に大きな悪影響を与えることから、好ましい実施形態である。

最後に、本発明に係る金型内被覆成形体の第3の製造方法について図1を用いて説明する。

#### [0101]

金型内被覆成形体の第3の製造方法(射出プレス成形方法を利用した金型内 被覆成形方法) 型締め制御部33から発信される制御信号と、型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された型閉じ速度パターンに従って、型締めシリンダ13により、可動金型52を型開き限位置から前進させ、固定金型51との間が所定の間隔になる位置で止める。このとき、可動金型52と固定金型51は、前記水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)中のポリプロピレン系樹脂成分の融点以下で、被覆剤が注入された後、被覆剤が金型内で硬化するように適当な温度に保たれている。なお、ここで説明する金型装置50は、割面をシェアエッジ構造とすることによって、樹脂充填時および被覆剤注入時に、金型をわずかに開いても割面から塗料が漏れ出さない構造とした。

#### [0102]

この型締め装置10動作中の所定の動作タイミングにおいて、射出制御部から 発信される制御信号により、射出用サーボバルブ27の開度を制御しながら射出 シリンダ24によりスクリュー21を前進させると、スクリュー21の前方に貯 えられている溶融樹脂(前記樹脂組成物(A))は、ノズル26を経由して金型 キャビティ53内に射出される。なお、型締め装置10の動作と射出装置20の 動作が連動するように、成形装置制御部31によって相互の動作タイミング信号 を授受するようになっている。

#### [0103]

射出プレス成形方法を利用した第3の製造方法においては、固定金型51と可動金型52が型締め力をかけられておらず、所定の間隔を保っている状態で溶融 樹脂が射出される。そして、金型キャビティ内に溶融樹脂が射出されている間、 または溶融樹脂が射出完了した後で、型締め制御部33から発信される制御信号 と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を行ないながら、型締め 条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ信号(型締め力の変化パ ターン)に従って、型締めシリンダ13により可動金型52を更に前進させて所 定の型締め力に上げる。

#### [0104]

射出プレス成形方法を使う利点としては、金型が所定量開いている状態で溶融

樹脂を射出するため、樹脂の流動圧力が大きく低下し、成形物に残る残留応力が 通常の射出成形よりも非常に少ない。そして、射出中または射出完了後に所定の 型締め力を与えることで、成形物末端に発生する樹脂圧力は通常の射出成形より も高くすることができる。これらのことから、成形物の肉厚は通常の射出成形の 場合よりも均一にできる。所定の型締め力をかけられた後は、型締め力を保った 状態で溶融樹脂を固化させる。

#### [0105]

金型内の樹脂がある程度固化し、その表面が被覆剤である前記塗料組成物(B)の注入圧力に耐えられようになると、次に型締めシリンダ13により可動金型52を後退させ、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15により、フィードバック制御しながら型締め条件設定部32に設定された型開量を与えて、樹脂成形物の表面と金型キャビティ53面との間に隙間を設けた後、型締め条件設定部32に設定された被覆剤注入機55の注入量、注入速度、注入タイミング、注入圧力に従って、注入機制御部35から発信される制御信号により被覆剤注入機55を駆動して、塗料組成物(B)を金型キャビティ53内に注入する。

#### [0106]

続いて、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御しながら、型締めシリンダ13によって可動金型52を再度前進させ、型締め条件設定部32に設定された型締め力の成形条件データ通りの型締め力を発生させる。こうして、注入された塗料組成物(B)を樹脂成形物の全表面に行き渡らせると共に、被覆膜の外観および密着強度にとって最適な圧力条件を与えることが可能となる。

#### [0107]

そして、金型温度が塗料組成物(B)の硬化の進行する温度に保たれているため、塗料組成物(B)は設定された型締め力で保持されている状態で硬化する。 このとき、塗料組成物(B)は金型表面に押し付けられた状態のままで硬化する ため、塗料組成物(B)の塗膜表面には金型の表面状態が正確に転写されること になる。

### [0108]

その後、型締め制御部33から発信される制御信号と型締め用サーボバルブ15によりフィードバック制御を行ないながら、型締め条件設定部32に設定された動作タイミングと型開き速度パターンに従って、型締めシリンダ13により可動金型52を所定の型開き位置まで後退させ、塗料組成物(B)で被覆された成形体を金型装置50から取り出す。こうして1サイクルが完了する。

#### [0109]

射出プレス成形方法を利用した第3の製造方法は、前述したように、成形物に 残る残留応力を小さくすることができるとともに、成形物の肉厚を通常の射出成 形より均一に成形することができるといった優れた作用効果を有している。

したがって、第3の製造方法で製造された型内被覆成形体は、変形が少なく、 被覆厚みも従来より均一になるといった点で、良好な型内被覆成形体になる。

#### [0110]

### 【発明の効果】

本発明によれば、ポリプロピレン系樹脂組成物の成形物表面に金型内被覆用塗料組成物が密着力の良好な状態で一体的に形成された金型内被覆成形体およびその金型内被覆成形体の製造方法を提供することができる。

本発明の成形体は、バンパー、モール、ドアトリム、インストルメントパネル 、トリム、コンソールボックス等の車用内外装部品、家電製品の内外装部品、住 宅建材の内外装部材などに用いることができる。

#### [0111]

#### 【実施例】

以下、本発明を実施例により説明するが、本発明は、これら実施例により何ら 限定されるものではない。

なお、実施例、比較例で用いたポリプロピレン系樹脂組成物は、下記の各成分を表1に示した割合で混合し、シリンダー温度を200℃に設定した二軸押出機にて溶融混合した後、アンダーウォーターカットによりペレット状のポリプロピレン系樹脂組成物を得た。得られた組成物の水酸基価およびゴム成分含有量を表1に示す。

### [0112]

なお、表1中のポリプロピレン系樹脂組成物(P-1)~(P-6)は、本発明における水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)であるが、ポリプロピレン系樹脂組成物(Q-1)~(Q-3)は、本発明で用いられる樹脂組成物(A)ではない。

### <表1に示した成分>

- ①:プロピレンブロックコポリマー [MFR (ASTM D 1238, 230℃、荷重2.16kg)
   )=23g/10分、エチレン・プロピレン共重合物含有量=11質量%、エチレン・プロピレン共重合物のエチレン含量=46モル%]
- ②:溶融変性法にてプロピレンホモポリマーをヒドロキシメチルメタクリレートにて変性を行なって得られた、メルトフローレート(MFR; ASTM D 1238 , 230℃、荷重2.16kg)が100g/10分、水酸基価が15(KOHmg/g)である水酸基含有プロピレンホモポリマー
- ③:水酸基含有ゴム [商標名 ポリテールH、三菱化学(株)製、水酸基価=4 5 (KOHmg/g)]
- ④:水酸基含有低分子量ポリプロピレン [商標名 ユーメックス1210、三洋 化成工業(株)製、水酸基価=54(KOHmg/g)]
- ⑤:エチレン・1-ブテン共重合体 [ムーニー粘度 $ML_{1+4}$  (100°)=16、エチレン濃度=82モル%]
- ⑥: タルク (平均粒径= 2 μ m)
- ⑦:フェノール系耐熱安定剤 [商標名 イルガノックス (Irganox)1010、チバスペシャリティーケミカル社製]
- ⑧:リン系耐熱安定剤 [商標名 イルガフォス (Irgafos168) 、チバスペシャリティーケミカル社製]

[0113]

# 【表1】

表1

0	ř	<u>@</u>	<b>4</b> 9	9	<b>©</b>	<b>@</b>	<b>⊚</b>	水酸基価	ゴム成分含有橙
質量% 質量% 質量%		質量%		質量%	質量%	phr	phr	KOHmg/g	質盘%
33 0 0		0		1 2	10	0.05	0.05	5.0	2 2 . 5
38 0 0	_	0		17	2.0	0.05	0.05	5.7	22.0
33 0 0		0		2.7	10	0.05	0.05	5.0	31.4
38 0 0	_	°		2.7	2.0	0.05	0.05	5.7	30.9
0 10 0	_	0		2.2	10	0.05	0.05	4.5	39.5
0 0 10	╀	1 0		2.7	10	0.05	0.05	5.4	33.9
0 0			0	0	10	0.05	0.05	0.0	11.0
0			0	17	1.0	0.05	0.05	0.0	26.1
33 0 (			6	0	10	0.05	0.05	5.0	7.4
			1						

\*:ゴム成分含有量とは、組成物からタルク、フェノール系耐熱安定剤、リン系耐熱安定剤を除いた樹脂組成物の合計虽を エチレン・トプテン いの強脂
組成
を
ない、 100質量%としたときの、添加したエチレン・1-ブテン共重合体の量と、

フェノール系耐熱安定剤、リン系耐熱安定剤を除いた樹脂組成物(熱可塑性成分) **共重合体を除いた成分の23℃でのn-デカン可溶分量との合計量である。** :水酸基価とは、組成物からタルク、

の合計量における水酸基価である。

\*

# [0114]

また、実施例、比較例で用いた金型内被覆用塗料組成物については、有機過酸 化物およびポリイソシアネート化合物を除いた下記の各成分を表 2 に示した割合 で、3本ロールミルにて練合分散し、塗料主剤を得た。次いで、この塗料主剤に 下記の有機過酸化物およびポリインシアネート化合物を表2に示す割合で加え、 十分混合し、金型内被覆用塗料組成物を調製した。

#### [0115]

なお、表 2 中の塗料組成物(A-1)~(A-8)は、本発明における金型内被覆用塗料組成物(B)であるが、塗料組成物(B-1)~(B-8)は、本発明で用いられる塗料組成物(B)ではない。

#### <表2に示した成分>

- (1) (メタ) アクリレート基を有するオリゴマー
- 1) UAC-1

ポリカプロラクトンジオール(分子量 5 0 0) 1 0 0 0 質量部、イソホロンジイソシアネート 8 4 0 質量部、ヒドロキノンモノメチルエーテル 1. 0 質量部およびジブチル錫ラウレート 1. 8 質量部を反応器に入れ、75℃で3時間撹拌しながら反応させ、次いでヒドロキシエチルアクリレート 2 2 8 質量部、ヒドロキノンモノメチルエーテル 0. 5 質量部を加え、75℃で4時間反応させて、2個のアクリレート基を有する重量平均分子量(Mw)3000のウレタンアクリレートオリゴマー(UAC-1)を調製した。

- 2) Ebecryl EB350 (商標名)2個のアクリレート基を有するシリコンジアクリレートオリゴマー (ダイセル・ユーシービー社製)
- (2) エチレン性不飽和モノマー
- 1) 1.6-ヘキサンジオールジアクリレート
- 2) ポリプロピレングリコールジアクリレート
- (3) (メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン
- 1) PP-1

スーパークロン223M(商標名;日本製紙社製)の脱溶剤したもの(塩素含有率5質量%)

2) PP-2

スーパークロン224H(商標名;日本製紙社製)の脱溶剤したもの(塩素含

有率12.8質量%)

3) PP-3

ハードレンKH-4021 (商標名;東洋化成社製)の脱溶剤したもの(塩素 含有率17質量%)

- (4) 有機過酸化物
- 1) ビス (4-t-ブチルシクロヘキシル) パーオキシジカーボネート
- 2) t-アミルパーオキシ-2-エチルヘキサノエート
- (5)ポリイソシアネート化合物
- 1) 2-イソシアナートエチル-2,6-ジイソシアナート カプロエート
- 2) トリス (6-イソシアナートヘキシル) イソシアヌレート
- (6) 着色顔料

シンカシャレッドY RT-759-D(商標名); キナクリドン系有機顔料、チバガイギー社製

- (7)離型剤
- 1) ステアリン酸亜鉛
- 2) ZELEC-NE (商標名)中和性リン酸塩アルコール (デュポン社製)
- (8) 硬化促進剤
  - 8%コバルトオクトエート

[0116]

【表2】

	表2							Ì
<b>参</b> 汽给 点位	A-1	A-2	V-3	A-4	A-5	A-6	A-7	A-8
組成 [質量部]							ļ	
=	50.0	50.0	50.0	50.0	50.0	30.0	35.0	
1000 I	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0	0.5	0.5
という 一十二十六		30.0	30.0	30.0	30.0	40.0	35.0	30.0
	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	30.0	30.0	20.0
	18.0	0	0	20.0	18.0	18.0	0	0
1 L L L L	0	18.0	0	5.0	0	0	30.0	18.0
7.7.7	0	0	18.0	0	0	0	0	0
ジュル・ゴチルシカロヘキシル)パーオキシジカーポネート	1.5	1.5	1.5	2.0	1.5	1.5	2.0	1.0
	0	0	0	0	0	0	0	3.0
(-) ニルハー・オイン 。 コンパ・ハン・ー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7.0	0.7	7.0	7.0	0	1.0	2.0	7.0
ヘキシルインシアヌレート	0	0	0	0	15.0	0	0	0
'. I	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0
祭史 <u>谷</u> )	0.1	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	0.
イン・ノン及目名(語用点) クロ1 PC - N P(露送型))	0.4	9.4	9.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
したしさつ いさ(暦子が) (日本の本名)	1 .	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
8%コハルドムノニオー、吹いてががか。		50.5	50.5	50.5	50.5	30.0	35.5	50.5
・レン杵不飽	50.0	50.0	50.0	50.0	50.0	70.0	65.0	50.0
オレフィン器 [質量部]	18.0	18.0	18.0	25.0	18.0	18.0	30.0	18.0
	1.5	1.5	1.5	2.0	1.5	1.5	2.0	4.0
14以の政政にが当 (大学記) (特別別) ボルイソシアネート化合物量 [質量部]	7.0	7.0	7.0	7.0	15.0	7.0	2.5	7.0
按				3	•		0	17.0
(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン	17.9	17.9	17.9	24.9	6.1	0 .		
有機调酸化物	1.5	1.5	1.5	7.0		۲. تا	· . I	2
ボニインシアネート化合物	7.0	7.0	7.0	7.0	14.9	7.0	გ. ე	3.

[0117]

# 【表3】

表2	(続き)						-	1
<b>登料租成物</b>	B-1	B-2	B-3	B-1	B-5	B – 6	B-7	BIS
組成 [質量部]				, ,	6	ć	5	0
UAC-1	50.0	4.5	80.0	50. U	50. U	30.0	30. U	o. 0
Ebecryl EB350	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
ナールジア	30.0	60.0	0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0
	20.0	35.0	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0
	3.0	18.0	18.0	40.0	18.0	18.0	18.0	18.0
ジュルニー イチルシクロヘキシル) バーオキシジカーボネート	1.5	1.5	1.5	2.0	1.5	1.5	0.3	10.0
マインシアナートエチルー 6ージインシアナート カプロエート	7.0	7.0	7.0	7.0	0	25.0	7.0	1.0
ンンセン・レッドY RT-759-D (増色剤)	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0	13.0
雜型割)	1.0	1.0	1.0	1.0	0.1	1.0	1.0	1.0
ベン・ン・改引な、は HTS フロート に 一 N E (総型 2))	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
ひのしょう (部を記録)	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
ויון	50.5	5.0	80.5	50.5	50.5	50.5	50.5	50.5
アン本不徳	50.0	95.0	20.0	50.0	50.0	50.0	50.0	50.0
リオレフィン屋 [質量部]	3.0	18.0	18.0	40.0	18.0	18.0	18.0	18.0
	1.5	1.5	1.5	2.0	1.5	1.5	0.3	10.0
ポリイソシアネート化合物量 [質量部]	0.7	7.0	7.0	7.0	0	25.0	7.0	7.0
ピヒクル成分100貿量部に対する各成分の量 [質量部]					,			
( メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィン	3.0	18.0	17.9	39.8	17.9	17.9		17.9
	1.5	1.5	1.5	2.0	1.5	1.5	0.3	10.0
よこ人こシレベートゲ心を	7.0	7.0	7.0	7.0	0	24.9	7.0	7.0
がいていた。								

[0118]

【実施例1~20および比較例1~11】

被覆剤(塗料)注入装置が付属した型締め能力が350tfの型内被覆成形用トグル式射出成形機に、箱状の金型被覆成形用金型(投影面積約400cm²)を取り付けた。そして、200tfの型締め力をかけて金型を締め、この状態で金型キャビティに、180℃に加熱したポリプロピレン系樹脂組成物を100cc/secの射出率で充填し、40MPaの保圧を5秒間かけた。このときの金型温度は、加圧水型金型温度調節機の循環水により塗料硬化の起こる100℃としていた。キャビティに充填したポリプロピレン系樹脂組成物は型締め力をかけた状態で90秒間金型の中で冷却し、表面が被覆剤の流動に耐えうる程度まで固化させた。

#### [0119]

次いで、この金型を 0.2 mm開き、金型に付けられた塗料注入機から塗料組成物を 15 MP a の圧力で成形物表面と金型キャビティ面との間に充填し、再度金型を閉じ、10 t f の型締め力をかけた状態で 120 秒間保持し、塗料組成物を硬化させた後、金型を開いて成形体を取り出した。

取り出した成形体表面に被覆されている塗膜の硬化状態、気泡の巻き込み、コート不良等の有無を目視にて観察し、塗膜の状態を評価した。その結果を表3に示す。

#### [0120]

また、成形直後の成形体について、塗膜フクレ、塗膜剥がれの発生状況、塗膜の表面光沢等を目視にて観察し、成形直後の成形体外観を評価した。その結果を表3に示す

さらに、塗膜の付着性(密着性)(1)、(2)を下記の方法に従って評価した。その結果を表3に示す。

#### [0121]

#### (1) 初期の塗膜付着性

JIS K 5600の第5部:塗膜の機械的性質、第6節:付着性(クロスカット法)に従って初期の塗膜付着性試験を実施した。塗膜の付着性は、JIS K 5600に記載の試験結果の分類に基づき、下記の0~5の6段階で評価した。

### [0122]

#### <6段階評価>

- 0 ・・・・ カットの縁が完全に滑らかで、どの格子の目にも剥がれががない。
- 1 ・・・・ カットの交差点における塗膜の小さな剥がれ。 クロスカット部分で影響を受けるのは、明確に5%を上回ることはない。
- 2 ・・・・ 塗膜がカットの縁に沿って、および/または交差点において剥がれている。クロスカット部分で影響を受けるのは、明確に5%を超えるが15%を上回ることはない。
- 3 ・・・・ 塗膜がカットに縁に沿って、部分的または全面的に大剥がれを生じており、および/または目のいろいろな部分が、部分的または全面的に剥がれている。クロスカット部分で影響を受けるのは、明確に15%を超えるが35%を上回ることはない。
- 4 ・・・・・ 塗膜がカットの縁に沿って、部分的または全面的に大剥がれを生じており、および/または数か所の目が部分的または全面的に剥がれている。クロスカット部分で影響を受けるのは、明確に35%を上回ることはない。
- 5 ・・・・ 分類4でも分類できない剥がれの程度。

#### [0123]

#### (2) 耐水テスト後の途膜付着性

JIS K 5600の第6部:塗膜の化学的性質、第2節:耐液体性(水浸せき法)に従って、試験片を40±1℃の温水中に240時間浸せきした。規定の試験期間終了後、試験片を取り出し、室温で24時間置き、JIS K 5600の方法に記載の試験結果の分類に従い、塗膜の付着性を上記の0~5の6段階で評価した。

### [0124]

### 【実施例21~22】

被覆剤(塗料)注入装置が付属した型締め能力350tfの型内被覆成形用トグル式射出成形機に、箱状の金型被覆成形用金型(投影面積役400cm²)を

取り付けた。そして、一次型締め力として100tfの型締め力をかけて締め、この状態で金型キャビティに180℃に加熱したポリプロピレン系樹脂組成物を射出する。なお、前記樹脂組成物の射出充填時に、一次型締め力は樹脂組成物の充填圧力に負けて、金型の割面がわずかに開く状態となる。射出完了すると同時に型締め力を二次型締め力として200tfまで上昇させた。二次型締め力をかけた時点での金型中央部の型内圧は40MPaであった。また、このときの金型温度は、加圧水型金型温度調節機の循環水により塗料の硬化が起こる100℃としていた。

#### [0125]

キャビティに充填したポリプロピレン系樹脂組成物は、二次型締め力をかけた 状態で90秒間金型の中で冷却し、表面が被覆剤の流動に耐えうる程度まで固化 させた。

次いで、この金型を 0.2 mm開き、金型に付けられた塗料注入機から塗料組成物を 15 MP a の圧力で成形体表面と金型キャビティ面との間に充填し、再度金型を閉じ、10 t f の型締め力をかけた状態で 120 秒間保持し、塗料組成物を硬化させた後、金型を開いて成形体を取り出した。

#### [0126]

以下、取り出した成形体について、実施例1と同様にして評価を行なった。結果を表3に示す。

#### [0127]

#### 【実施例23~24】

被覆剤(塗料)注入装置が付属した型締め能力350 t f の型内被覆成形用トグル式射出成形機に、箱状の金型被覆成形用金型(投影面積役400 c m²)を取り付けた。そして、初期型開き量として5 mm金型を開いた状態で金型キャビティに180℃に加熱したポリプロピレン系樹脂組成物を射出し、射出完了すると同時に金型を閉じ、さらに型締め力を200 t f まで上昇させた。射出完了から型締め力を200 t f まで上げるのに要した時間は約1秒間であった。型締め力をかけた時点での金型中央部の型内圧は60MPaであった。また、このときの金型温度は、加圧水型金型温度調節機の循環水により塗料の硬化が起こる10

0℃としていた。

#### [0128]

キャビティに充填したポリプロピレン系樹脂組成物は、型締め力をかけた状態で90秒間金型の中で冷却し、表面が被覆剤の流動に耐えうる程度まで固化させた。

次いで、この金型を 0.3 mm開き、金型に付けられた塗料注入機から塗料組成物を 10 MP a の圧力で成形体表面と金型キャビティ面との間に充填し、再度金型を閉じ、10 t f の型締め力をかけた状態で 120 秒間保持し、塗料組成物を硬化させた後、金型を開いて成形体を取り出した。

#### [0129]

以下、取り出した成形体について、実施例1と同様にして評価を行なった。結果を表3に示す。

[0130]



	101	14.48	お中部や	当省	より はいまる できょう はいまい はい	(細	\$	欲临什绺件
	ドンノコハアノル発売の対象	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	祖聚今後	後間フケン	発展型がわ	兴	初期	耐水テスト後
	ᇍ	17T 17X 17X		HIX.	111人45.77	-		0
実施例1	P-3	A-1	良好	業と	薫っ	及公		
実施例2	P-3	A-2	良好	無つ	無つ	良好	0	0
実施例3	P – 3	A-3	良好	無り	無つ	良好	0	0
実施例4	P – 3	A-4	良好	無し	兼つ	良好	0	0
実施例5	P – 3	A-5	良好	無り	無つ	良好	0	0
<b>争悟極6</b>	P-3	A – 6	良好	無り	無つ	良好	0	0
研格座7	P-3	A-7	良好	譲つ	無っ	良好	0	0
分がた 分がを 3	1	A-8	良好	無い	無い	良好	0	0
代記20	Ti	A-1	良好	無つ	無つ	良好	0	0
金格をこう	1	A-2	良好	兼プ	無っ	良好	0	0
光島でよっ	1	1	良好	兼つ	無つ	良好	0	0
大島で17	1	i i	良好	兼し	兼つ	良好	0	0
	1	1	良好	無じ	兼つ	良好	0	0
	11		良好	無り	兼つ	良好	0	0
. 1	1	A-7	良好	無つ	無し	良好	0	0
	1	A-8	良好	兼つ	無つ	良好	0	0
	l i	A-1	良好	兼つ	兼つ	良好	0	0
. 1	D-2	A – 1	良好	無つ	兼つ	良好	0	0
	ı	A - 1	良好	兼つ	兼つ	良好	0	0
	1	A - 1	良好	無つ	兼つ	良好	0	0
火船だる。								

[0131]

# 【表5】

			K K	(形)の)				
	ポコプロゲレン	簽款	途膜状態	成形型	成形直後の成形体外観	(観	· ·	<b><b><b> </b></b></b>
		銘氏物		塗膜フクレ	塗膜剥がれ	光资	初期	耐水テスト後
宝饰例21	P – 3	A-1	良好	兼つ	無り	良好	0	0
金格をつった。	1	A-1	良好	第つ	無い	良好	0	0
対語で1つに 付据を2、3	1	A-1	良好	無つ	無っ	良好	0	0
女権が100年	1	A-1	良好	兼つ	無つ	良好	0	0
大幅四十	1	A-1	密着不良	発生	有り	良好	5 .	5
石林です	1	A-1	密着不良	発生	有り	良好	5	5
万枝乙の子枝色の	11	A-1	密着不良	郑仲	有り	良好	3	4
方数でつ	1	1	密着不良	発生	有り	良好	4	4
元数をよって表をいって	1	1	気治様を込み	発生	有り	良好	2	2
に対象し	1	1	全面コートサポ	無つ	有り	良好	2	3
兄数型 0	1	1	全面コートせず	兼プ	有り	良好	1	2
な一般を の の の の の の の の の の の の の	1	1	密着不良	発生	有り	良好	3	4
万数20万数20	1	1	光沢不良	兼つ	有り	不良	0	1
方数をこって表をして	li	1	硬化不良	発生	有り	良好	5	2
ろ秋でよって子校屋ユー	1	B - 8	全面コートせず	兼プ	有り	良好	2	3
- 七数27.7								

# 【図面の簡単な説明】

# 【図1】

図1は、本発明に係る金型内被覆成形体の製造方法で用いられる金型内被覆成

### 形装置の全体構成を示した説明図である。

### 【符号の説明】

- 10 ・・・・ 型締め装置
- 11 … 固定盤
- 12 … 可動盤
- 13 ・・・・ 型締めシリンダ
- 14 ・・・・ タイロッド
- 15 ・・・・ 型締め用サーボバルブ
- 16 ・・・・ ストロークセンサ
- 17 … 型開量センサ
- 18 … 型締め力センサ
- 20 … 射出装置
- 21 ・・・・ スクリュー
- 22 ・・・・ バレル
- 23 ・・・・ 油圧モータ
- 24 ・・・・ 射出シリンダ
- 25 ・・・・ ホッパ
- 26 ・・・・ ノズル
- 27 ・・・・ 射出用サーボバルブ
- 30 … 制御装置
- 3 1 · · · · 成形装置制御部
- 32 ・・・・ 型締め条件設定部
- 33 ・・・・ 型締め制御部
- 3 4 ・・・・ 変化パターン記憶部
- 3 5 · · · · 注入機制御部
- 38 · · · 射出制御部
- 50 … 金型装置
- 5 1 … 固定金型
- 5 2 … 可動金型

53 ・・・・ 金型キャビティ

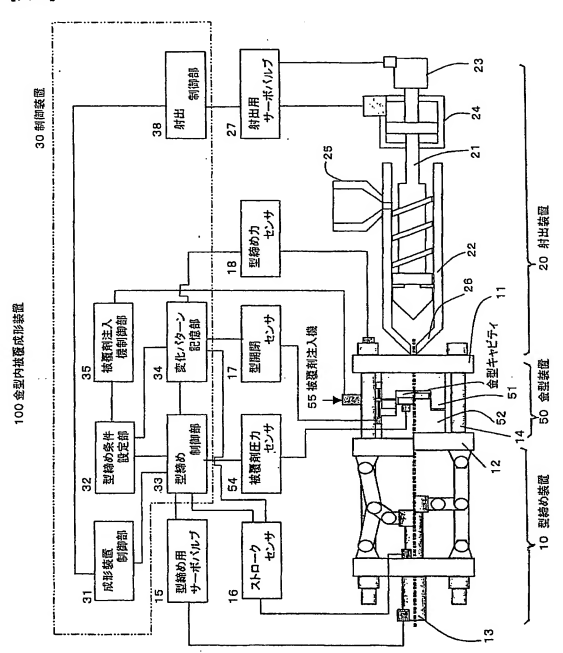
54 ・・・・ 被覆剤圧力センサ

55 · · · · 被覆剤 (塗料) 注入機

100 · · · 金型内被覆成形装置



# 【図1】



【書類名】

要約書

【要約】

【解決手段】本発明の金型内被覆成形体は、水酸基含有ポリプロピレン系樹脂組成物(A)からなる成形物表面が金型内被覆用塗料組成物で被覆されてなり、該組成物(A)を構成するポリプロピレン樹脂とゴムと任意に添加される該ポリプロピレン樹脂および該ゴム以外の高分子化合物との総水酸基価が1~40であり、該組成物(A)中のゴム成分含量が樹脂成分とコ゚ム成分との合計含量を100質量%とした場合に15~80質量%であり、該塗料組成物が少なくとも2個の(メタ)アクリレート基を有するオリゴマー10~70質量%および該オリゴマーと共重合可能なエチレン性不飽和モノマー90~30質量%からなるピヒウル成分と、塩素含有率が2~40質量%の(メタ)アクリル変性塩素化ポリオレフィンと、有機過酸化物重合開始剤と、ポリインシアネート化合物とを特定割合で含有している。本発明の金型内被覆成形体の製造方法では、射出成形法、射出圧縮成形法または射出プレス成形法により、上記被覆成形体を製造する。

【効果】本発明によれば、上記組成物の成形物表面に上記塗料組成物が密着力の良好な状態で一体的に形成された成形体およびその製造方法を提供できる。

【選択図】なし

# 出願人履歴情報

識別番号

[000005887]

1. 変更年月日

1997年10月 1日

[変更理由]

名称変更

住 所

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

氏 名

三井化学株式会社

# 出願人履歴情報

識別番号

[000003322]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市此花区西九条6丁目1番124号

氏 名

大日本塗料株式会社

# 出願人履歴情報

識別番号

[000000206]

1. 変更年月日

2001年 1月 4日

[変更理由]

住所変更

住 所 氏 名 山口県宇部市大字小串1978番地の96

宇部興産株式会社

# 出願人履歴情報

識別番号

[300041192]

1. 変更年月日 [変更理由] 2000年 5月19日

新規登録

住 所

山口県宇部市大字小串字沖の山1980番地

氏 名 宇部興産機械株式会社